PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international

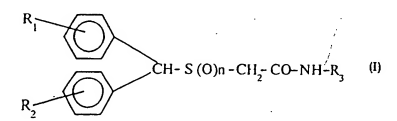


DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

- (51) Classification internationale des brevets 6: (11) Numéro de publication internationale: WO 95/01171 A61K 31/165 A1 (43) Date de publication internationale: 12 janvier 1995 (12.01.95)
- PCT/FR94/00802 (81) Etats désignés: AM, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, (21) Numéro de la demande internationale: GE, HU, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LV, MD, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SL, SK, TJ, TT, UA, (22) Date de dépôt international: 30 juin 1994 (30.06.94) US, UZ, VN, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES,
- FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, (30) Données relatives à la priorité: 93/08011 30 juin 1993 (30.06.93) FR
- Publiée (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LABORA-TOIRE L. LAFON [FR/FR]; 19, avenue du Professeur-Cadiot, F-94701 Maisons-Alfort (FR).
- (72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (US seulement): LAURENT, Philippe [FR/FR]; 37, rue de la Glacière, F-69600 Oullins (FR).
- (74) Mandataires: LE GUEN, Gérard etc.; Cabinet Lavoix, 2, place d'Estienne-d'Orves, F-75441 Paris Cédex 09 (FR).

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: USE OF ACETAMIDE DERIVATIVES FOR MODIFYING FEEDING BEHAVIOUR
- (54) Titre: UTILISATION DE DERIVES D'ACETAMIDE POUR MODIFIER LE COMPORTEMENT ALIMENTAIRE



(57) Abstract

The present invention relates to the use of compounds having the formula (I) wherein R1 is selected among H. 4-fluoro, 3-fluoro and 4-chloro; R2 is selected among H, 4-fluoro and 3-fluoro; R3 is selected among H, OH and isopropyl; and n = 0 or 1. These compounds are useful for the fabrication of a medicament which modifies feeding behaviour.

(57) Abrégé

La présente invention concerne l'utilisation des composés de formule (I), dans laquelle R1 est choisi parmi H, 4-fluoro, 3-fluoro et 4-chloro, R2 est choisi parmi H, 4-fluoro et 3-fluoro, R3 est choisi parmi H, OH et isopropyle et n = 0 ou 1, pour la fabrication d'un médicament modifiant le comportement de prise alimentaire.

and you to the control of the contro

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

| ΑT | Autriche | GB | Royaume-Uni | MIR | Mauritanie |
|-------|---------------------------|---------------------------------------|-----------------------------------|-----|-----------------------|
| AU | Australie | GE | Géorgie | MW | Malawi |
| BB | Barbade | GN | Guinée . | NE | Niger |
| BE | Belgique | GR | Grèce | NL | Pays-Bas |
| BF | Burkina Faso | HU | Hongrie | NO | Norvège |
| BG. | Bulgarie | Œ | Irlande . | NZ | Nouvelle-Zélande |
| BJ | Bénin | п | Italie | PL | Pologne |
| BR | Brésil | JP | Japon | PT | Portugal |
| BY . | Bélarus | KE | Keuya | RO | Roumanie |
| CA | Canada | KG. | Kirghizistan | RU | Fédération de Russie |
| CF | République centrafricaine | КР | République populaire démocratique | SD | Soudan |
| CG | Congo | | de Corée | SE | Suède |
| CH | Suisse | KR | République de Corée | SI | Slovénic |
| CI | CAte d'Eurine | KZ | Kazakhstan | SK | Slovaquie |
| CM | Cameroun | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | Liechtenstein | SN | Sénégal |
| CN | Chine | LK | Sri Lanka | TD | Tchad |
| CS CS | Tchécoslovaquie | LU | Luxembourg | TG | Togo |
| cz. | République tchèque | LV | Lettonie | TJ | Tadjikistan |
| DE | Allemagne | MC | Monaco | TT | Trimité-et-Tobago |
| DK · | Denemark | MD | République de Moldova | UA | Ukraine |
| ES | Espagne | MG | Madagascar | US | Etats-Unis d'Amérique |
| FI | Finlande | ML | Mali | UZ | Ouzbekistan |
| FR | France. | MN | Mongolie | VN | Vict Nam |
| C.A. | Chie | ,, | · | • | |

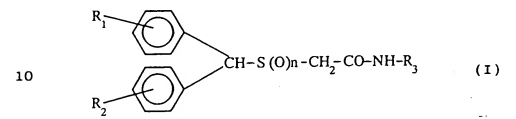
5

1

UTILISATION DE DERIVES D'ACETAMIDE POUR MODIFIER LE COMPORTEMENT ALIMENTAIRE

La présente invention concerne l'utilisation de dérivés d'acétamide et leurs isomères optiques pour la fabrication de médicaments modifiant le comportement de prise alimentaire.

La présente invention vise plus particulièrement l'utilisation de composés de formule :



dans laquelle :

R₁ est choisi parmi H, 4-fluoro, 3-fluoro et 4-chloro,

15 R_2 est choisi parmi H, 4-fluoro et 3-fluoro, R_3 est choisi parmi H, OH et isopropyle et n = 0 ou 1.

Ces composés comprennent notamment :

l'adrafinil ou acide benzhydrylsulfinylacétohydroxamique

20 (décrit dans FR-A-2 326 181),

le modafinil ou benzhydrylsulfinylacétamide (décrit dans FR 2 385 693),

le 4-fluoro benzhydrylsulfinylacétamide,

le 4-chloro benzhydrylsulfinylacétamide,

25 le 4,4'-difluoro benzhydrylsulfinylacétamide,

le N-isopropyl-benzhydrylsulfinylacétamide,

(décrits dans FR-A-2 528-038)

le 3,3'-difluoro-benzhydrylsulfinylacétamide,

(décrit dans FR-A-2 601 673)

le 4,4'-difluorobenzhydrylthioacétamide, (décrit dans FR-A-2 602 768) et le benzhydrylthioacétamide (décrit dans FR-A-2 606 015).

PCT/FR94/00802

5

10

15

20

30

35

Les composés ont été décrits comme stimulants du système nerveux central.

On a maintenant découvert que ces composés peuvent être également utilisés en thérapeutique comme modificateurs ou régulateurs du comportement de prise alimentaire chez l'homme et les animaux.

La présente invention a en conséquence pour objet l'utilisation des composés de formule I et leurs isomères optiques pour la fabrication d'un médicament modifiant le comportement de prise alimentaire.

Le médicament permet en particulier de retarder la prise alimentaire et peut donc constituer une aide précieuse pour la régulation du poids, notamment chez les individus qui suivent un régime alimentaire.

Le médicament peut être présenté notamment sous une forme convenant pour l'administration par voie orale. Généralement les doses administrées sont inférieures à celles utilisées pour stimuler le système nerveux central.

On donnera ci-après des résultats d'essais pharmacologiques mettant en évidence les effets des composés de formule I sur la prise alimentaire.

EFFET DU MODAFINIL SUR LA CONSOMMATION DE NOURRITURE CHEZ LA SOURIS

La méthode utilisée a été décrite par Ladurelle et coll. (LADURELLE N, DUTERTRE-BOUCHER D, COSTENTIN J (1991) Stimulation of D1 and D2 dopamine receptors produces additive anorectic effects. Fundam Clin Pharmacol, 5, 481-490).

Les souris (mâle, MNRI, JANVIER) à jeun depuis 18 heures (eau ad libitum), sont mises en cage individuelle après l'administration intra-péritonéale de modafinil, en suspension dans une solution de gomme

arabique, sous un volume de 20 ml/kg. Un biscuit, préalablement pesé, est placé dans chaque cage, 30 minutes après l'administration de modafinil. la consommation de nourriture est déterminée par pesée du biscuit 15, 30, 60, 120 et 180 minutes après son introduction.

La consommation de nourriture pour les périodes 0-15, 15-30, 30-60, 60-120 et 120-180 minutes est présentée dans le tableau suivant :

| I | 0 |
|---|---|
| _ | _ |

15

20

25

30

5

| MODAFINIL | | Quantité de nourriture ingérée (mg ± E.S.M.) pendant la période | | | | |
|---------------|------------------|---|---------------------------|----------------------|----------------------|----------------------|
| mg/kg i.p. | Nombre Souris | 0-15 min | 15-30 min | 30-60 min | 60-120 min | 120-180 mi |
| 0 | 36 | 443 <u>+</u> 18.3 | 235 <u>+</u> 15.5 | 329 <u>+</u> 27.8 | 358 <u>+</u> 38.8 | 340 <u>+</u> 41.5 |
| 2 | 12 | . 335 <u>+</u> 29.5 * | 168 + 26.9 * | 246 ± 33.7 | 392 <u>+</u> 50.8 | 400 ± 83.3 |
| 4 | 12 | 330 <u>+</u> 29.8 *** | 150 + 30.3 | 243 <u>+</u> 34.1 | 432 <u>+</u> 64.4 | 400 <u>+</u> 87.8 |
| 8 | 12 | 276 <u>+</u> 21.1 | 119 + 25.2 | 263 <u>+</u> 27.5 | 466 <u>+</u> 72.4 | 363 <u>+</u> 76.1 |
| 16 | 36 | 285 <u>+</u> 19.5 | 131 + 12.0 | 251 + 17.0 * | 519 + 23.4 ** | 399 <u>+</u> 39. |
| 32 | 24 | 217 ± 20.9 | 84 <u>+</u> 13.2 | 215 <u>+</u> 16.2 | 505 + 38.5 * | 567 + 61 |
| 64 | 24 | 172 + 20.0 | 51 <u>+</u> 6.1 *** | 125 + 12.7 | 360 <u>+</u> 33.0 | 497 <u>+</u> 35. |
| 128 | 24 | 150 <u>+</u> 19.3 | 38 + 6.8 *** | 100 ± 14.3 | 255 <u>+</u> 49.3 | 266 <u>+</u> 22. |

Pour permettre une meilleure appréciation des quantités de nourriture ingérée, la consommation est calculée, par 5 minutes, pour chaque période.

| _ |
|---------------|
| $\overline{}$ |

30

35

| | MODAFINIL | | Nourriture : | ingérée (mg <u>t</u> | E.S.M.) par | 5 min pendant | la période |
|-------------|---------------|------------------|-------------------------------|---------------------------------|--------------------|--------------------|---------------------|
| | mg/kg i.p. | Nombre SOUTIS | 0-15 min | 15-30 min | 30-60 min | 60-120 min | 120-180 min |
| | 0 | 36 | 148 <u>+</u> 6.1 | 78 <u>+</u> 5.2 | 55 <u>+</u> 4.6 | 30 <u>+</u> 3.2 | 28 <u>+</u> 3.5 |
| 10 | 2 | 12 | 112 + 9.8 ★ | 56 + 9.0 - ★ | 41 <u>+</u> 5.6 | 33 <u>+</u> 4.2 | 33 <u>+</u> 6.9 |
| | 4 | 12 | 110 + 9.9 | 50 <u>+</u> 10.1 | 41 <u>+</u> 5.7 | 36 ± 5.4 | 33 <u>+</u> 7.3 |
| 15 | 8 | 12 | 92 <u>+</u> 7.0 *** | 40 + 8.4 • *** | 44 <u>+</u> 4.6 | 39 <u>+</u> 6.0 | 30 <u>+</u> 6.3 |
| | 16 | 36 | 95 + 6.5 *** | 44.0 | 42 + 2.8 * | 43 ± 1.9 | 33 <u>+</u> 3.3 |
| 20 | 32 | 24 | 72 + 7.0 333 | 28 + 4.4 *** | 36 + 2.7 | 42 ± 3.2 | 47 + 5.1 + ** |
| | 64 | 24 | 57 + 6.7 XAX | 17 + 2.0 | 21 + 2.1 | 30 ± 2.7 | 41 ± 2.9 |
| 25 . | 128 | 24 | 50 + 6.4 *** | 13 + 2.3 244 | 17 + 2.4 *** | 21 ± 4.1 | 22 <u>+</u> 1.9 |

Le modafinil, administré par voie intrapéritonéale, 30 minutes avant le début de l'essai, entraîne une diminution significative de la prise de nourriture chez la souris, dès la plus faible dose étudiée (2 mg/kg). Cette diminution, dose dépendante, est observée pendant les 60 premières minutes de l'essai aux doses de 16, 32, 64 et 128 mg/kg.

L'augmentation significative de la prise de nourriture observée 90 minutes après administration de 16 et 32 mg/kg de modafinil est interprétée comme une compensation de la diminution observée pendant les 60

WO 95/01171 PCT/FR94/00802

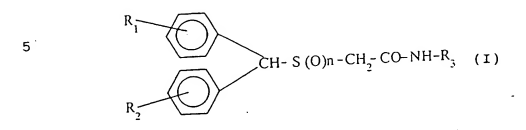
5

premières minutes de l'essai. En effet, la consommation totale de nourriture pendant toute la durée de l'essai n'est pas singificativement différente de celle du lot témoin.

5

REVENDICATIONS

1. Utilisation des composés de formule :



- dans laquelle :
 R₁ est choisi parmi H, 4-fluoro, 3-fluoro et 4-chloro,
 R₂ est choisi parmi H, 4-fluoro et 3-fluoro,
 R₃ est choisi parmi H, OH et isopropyle et
 n = 0 ou 1,
- et de leurs isomères optiques, pour la fabrication d'un médicament modifiant le comportement de prise alimentaire.
 - 2. Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle le composé est choisi parmi :
- 20 l'adrafinil ou acide benzhydrylsulfinylacétohydroxamique, le modafinil ou benzhydrylsulfinylacétamide, le 4-fluoro benzhydrylsulfinylacétamide,
 - le 4-chloro benzhydrylsulfinylacétamide,
 - le 4,4'-difluoro benzhydrylsulfinylacétamide,
- 25 le N-isopropyl-benzhydrylsulfinylacétamide,
 - le 3,3'-difluoro-benzhydrylsulfinylacétamide,
 - le 4,4'-difluorobenzhydrylthioacétamide,
 - et le benzhydrylthioacétamide.
- 3. Utilisation selon la revendication 1 dans laquelle le composé est le modafinil.
 - 4. Méthode pour modifier le comportement de prise alimentaire chez un patient, qui comprend l'administration à ce patient d'une quantité thérapeutiquement

efficace d'un composé choisi parmi les composés de formule :

5 CH-S (O)n-CH₂-CO-NH-R₃ (1)

- dans laquelle: $R_1 \text{ est choisi parmi H, 4-fluoro, 3-fluoro et 4-chloro,} \\ R_2 \text{ est choisi parmi H, 4-fluoro et 3-fluoro,} \\ R_3 \text{ est choisi parmi H, OH et isopropyle et} \\ n = 0 \text{ ou 1,} \\$
- 15 et de leurs isomères optiques.
 - 5. Méthode pour modifier le comportement de prise alimentaire chez un patient, qui comprend l'administration à ce patient d'une quantité thérapeutiquement efficace d'un composé choisi parmi :
- 20 l'adrafinil ou acide benzhydrylsulfinylacétohydroxamique, le modafinil ou benzhydrylsulfinylacétamide, le 4-fluoro benzhydrylsulfinylacétamide,

le 4-chloro benzhydrylsulfinylacétamide,

le 4,4'-difluoro benzhydrylsulfinylacétamide,

25 le N-isopropyl-benzhydrylsulfinylacétamide,

le 3,3'-difluoro-benzhydrylsulfinylacétamide,

le 4,4'-difluorobenzhydrylthioacétamide,

et le benzhydrylthioacétamide.

6. Méthode pour modifier le comportement de prise alimentaire chez un patient, qui comprend l'administration à ce patient d'une quantité thérapeutiquement efficace de modafinil.

Int. Jonal Application No PCT/FR 94/00802

| | | 1 | PC1/1R 34/0000E |
|--------------------|--|--------------------------------|--|
| A. CLASSI IPC 6 | IFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/165 | | : |
| According to | to International Patent Classification (IPC) or to both national | classification and IPC | |
| | SEARCHED | | |
| | ocumentation searched (classification system followed by classification sy | ssification symbols) | |
| IPC 6 | A61K | | · |
| Documentat | tion searched other than minimum documentation to the exten | t that such documents are incl | luded in the fields searched |
| | | | |
| Electronic d | lata base consulted during the international search (name of de | ata base and, where practical, | search terms used) |
| | | | |
| | · | | |
| | | * | |
| C. DOCUM | IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of | the relevant passages | Relevant to claim No. |
| A | FR,A,2 601 673 (LABORATOIRE LA January 1988 cited in the application | AFON) 22 | |
| | see claims | | |
| A | FR,A,2 326 181 (LABORATOIRE LA April 1977 | AFON) 29 | |
| | cited in the application see claims | | · |
| | | LEON) 27 | |
| ^ | FR,A,2 385 693 (LABORATOIRE LA October 1978 cited in the application | AFUN) 27 | |
| | see claims | | · |
| .] | . | , | |
| , I | | -/ | · |
| | | | · |
| | | | |
| | | | |
| X Furth | ner documents are listed in the continuation of box C. | X Patent family n | numbers are listed in annex. |
| * Special cat | egories of cited documents: | T later document pub | slished after the international filing date |
| | ent defining the general state of the art which is not cred to be of particular relevance | or priority date an | d not in conflict with the application but I the principle or theory underlying the |
| | document but published on or after the international | "X" document of partic | ular relevance; the claimed invention red novel or cannot be considered to |
| "L" docume | nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another | involve an inventiv | we step when the document is taken alone ular relevance; the claimed invention |
| citation | n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or | cannot be consider | red to involve an inventive step when the ined with one or more other such docu- |
| other n | | ments, such combi | nation being obvious to a person skilled |
| | an the priority date claimed | | of the same patent family |
| Date of the | actual completion of the international search | Date of mailing of | the international search report |
| 8 | September 1994 | | 20.09.94 |
| Name and m | nailing address of the ISA | Authorized officer | |
| | European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripwijk | | _ |
| | Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Klaver, | T |

Int. Jonal Application No PCT/FR 94/00802

| | | PCT/FR 94/00802 |
|-------------|--|----------------------|
| C.(Continua | tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | |
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No |
| A | FR,A,2 528 038 (LABORATOIRE LAFON) 9 December 1982 cited in the application see claims | |
| A | FR,A,2 606 015 (LABORATOIRE LAFON) 6 May 1988 cited in the application see claims | |
| A | FR,A,2 602 768 (LABORATOIRE LAFON) 19 February 1988 cited in the application see claims | |
| A | FR,A,2 684 875 (LABORATOIRE LAFON) 18 June 1993 see claims | |
| Ÿ | FR,A,2 593 809 (LABORATOIRE LAFON) 7 August 1987 see claims | |
| A | EP,A,O 462 004 (LABORATOIRE LAFON) 18 December 1991 see claims | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | • | |
| | | |
| | | |
| | · | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| ĺ | | |

anformation on patent family members

Inte mai Application No PCT/FR 94/00802

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|--|------------------|----------------------------------|----------------------|
| FR-A-2601673 | 22-01-88 | EP-A,B 0256909 JP-A- 63183549 | 24-02-88 28-07-88 |
| FR-A-2326181 | 29-04-77 | GB-A- 1520812 | 09-08-78 |
| IN A ESECTOR | 23 01 77 | AT-B- 346828 | 27-11-78 |
| | | AT-B- 349026 | 12-03-79 |
| | | AT-B- 347426 | 27-12-78 |
| | | AU-B- 511619 | 28-08-80 |
| | | AU-A- 1818876 | 06-04-78 |
| | | BE-A- 846880 | 01-04-77 |
| | | CH-A- 614934 | 28-12-79 |
| | | DE-A,C 2642511 | 14-04-77 |
| | | JP-C- 1320501 | 29-05-86 |
| · | | JP-A- 52046058 | 12-04-77 |
| | | JP-B- 60045186 | 08-10-85 |
| | | LU-A- 75909 | 11-05-77 |
| | | NL-A- 7610929 | 05-04-77 |
| | | 0A-A- 5444 | 31-03-81 |
| | | SE-B- 431088 | 16-01-84 |
| | | SE-A- 7610940 | 03-04-77 |
| | | US-A- 4066686 | 03-01-78 |
| | | US-A- 4127722 | 28-11-78 |
| | | US-A- 4098824 | 04-07-78 |
| FR-A-2385693 | 27-10-78 | GB-A- 1584462 | 11-02-81 |
| | | BE-A- 865468 | 02-10-78 |
| | | CA-A- 1091679 | 16-12-80 |
| • | | CH-A- 628026 | 15-02-82 |
| | | DE-A,C 2809625 | 05-10-78 |
| • | | JP-C- 1400453 | 28-09-87 |
| | | JP-A- 53121724 | 24-10-78 |
| | | JP-B- 62009103 | 26-02-87 |
| | | LU-A- 79335 | 28-09-78 |
| | | NL-A- 7803432 | 03-10-78 |
| | | US-A- 4177290 | 04-12-79 |
| FR-A-2528038 | 09-12-83 | CA-A- 1199916 | 28-01-86 |
| | | EP-A,B 0097071 | 28-12-83 |
| | | JP-A- 59001459 | 06-01-84 |

...formation on patent family members

Intern al Application No
PCT/FR 94/00802

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|--|------------------|--|----------------------------|
| FR-A-2606015 | 06-05-88 | FR-A- 26027 EP-A,B 02581 | |
| FR-A-2602768 | 19-02-88 | EP-A,B 02581 FR-A- 26060 | |
| FR-A-2684875 | 18-06-93 | AU-A- 30080 EP-A- 05479 JP-A- 60650 | 52 23-06-93 |
| FR-A-2593809 | 07-08-87 | CA-A- 12745 EP-A,B 02331 JP-A- 621901 US-A- 49278 | 06 19-08-87 60 20-08-87 |
| EP-A-0462004 | 18-12-91 | FR-A- 26632 AU-A- 78436 JP-A- 42302 US-A- 51807 | 91 19-12-91 14 19-08-92 |

Del__ade Internationale No PCT/FR 94/00802

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K31/165

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

| | IENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | | |
|-------------|--|--|---|
| Catégorie * | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'inc | lication des passages pertinents | no. des revendications vistes |
| A | FR,A,2 601 673 (LABORATOIRE L Janvier 1988 cité dans la demande voir revendications | AFON) 22 | |
| A | FR,A,2 326 181 (LABORATOIRE LA Avril 1977 cité dans la demande voir revendications | AFON) 29 | |
| A . | FR,A,2 385 693 (LABORATOIRE LA Octobre 1978 cité dans la demande voir revendications | AFON) 27 | |
| | • | -/ | |
| | • | | |
| | | | |
| X Voir | a suite du cadre C pour la sin de la liste des documents | X Les documents de familles | s de brevets sont indiqués en annexe |
| Catégories | spéciales de documents cités: | T document ulterieur publié apré | es la date de dépôt international ou la |
| | nt définissant l'état général de la technique, non rè comme particulièrement pertinent | date de priorité et n'appartene technique pertinent, mais cité ou la théorie constituant la ba | pour comprendre le principe |
| | nt antérieur, mais publié à la date de dépôt international s cette date | | rtinent; l'invention revendiquée ne per lle ou comme impliquant une activité |
| priorité | nt pouvant jeter un doute sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une tation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) | inventive par rapport au docu "Y" document particulièrement per | |
| O" docume | nt se référant à une divulgation orale, à un usage, à oxition ou tous autres moyens | lorsque le document est associ documents de même nature, c | |
| | nt publié avant la date de dépôt international, mais urement à la date de priorité revendiquée | pour une personne du métier '&' document qui fait partie de la | même famille de brevets |
| ate à laque | le la recherche internationale a été effectivement achevée | Date d'expédition du présent ra | apport de recherche internationale |

8 Septembre 1994

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016 Fonctionnaire autorise

Klaver, T

20.09.94

Describe Internationale No
PCT/FR 94/00802

| | OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | | no des muse di cali a alla i |
|-------------|--|-----|--------------------------------|
| Catégorie * | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinent | 3 | no, des revendications vistes. |
| A | FR,A,2 528 038 (LABORATOIRE LAFON) 9 Décembre 1982 cité dans la demande | : . | |
| | voir revendications | | |
| A | FR,A,2 606 015 (LABORATOIRE LAFON) 6 Mai 1988 cité dans la demande voir revendications | · | |
| Ä | FR,A,2 602 768 (LABORATOIRE LAFON) 19 Février 1988 cité dans la demande voir revendications | | |
| A | FR,A,2 684 875 (LABORATOIRE LAFON) 18 Juin 1993 voir revendications | | |
| A - | FR,A,2 593 809 (LABORATOIRE LAFON) 7 Août 1987 voir revendications | | - () |
| A | EP,A,O 462 004 (LABORATOIRE LAFON) 18 Décembre 1991 voir revendications | | |
| | | | |
| | | , | |
| | | ÷ | |
| | | · , | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

De. .de Internationale No PCT/FR 94/00802

| Document brevet cité 1 rapport de recherche | Date de publication | Membre(s) de la famille de brevet(s) | Date de publication |
|--|---------------------|---|---------------------|
| FR-A-2601673 | 22-01-88 | EP-A,B 025690 JP-A- 6318354 | |
| | 29-04-77 | GB-A- 152081 | 2 09-08-78 |
| FR-A-2326181 | 29-04-77 | AT-B- 34682 | |
| | • | AT-B- 34902 | 26 12-03-79 |
| | | AT-B- 34742 | 26 27-12-78 |
| | | AU-B- 5116: | 19 28-08-80 |
| | | AU-A- 181887 | 76 06-04-78 |
| | | BE-A- 84688 | 30 01-04-77 |
| | | CH-A- 6149: | 34 28-12-79 |
| | | DE-A,C 26425 | 11 14-04-77 |
| | | JP-C- 13205 | 01 29-05-86 |
| | | JP-A- 520460 | 12-04-77 |
| | | JP-B- 600451 | 86 08-10-85 |
| | | LU-A- 759 | 09 11-05-77 |
| | | NL-A- 76109 | 29 05-04-77 |
| | | 0A-A- 54 | |
| | | SE-B- 4310 | 88 16-01-84 |
| | | SE-A- 76109 | 40 03-04-77 |
| | | US-A- 40666 | 86 03-01-78 |
| • | | US-A- 41277 | 22 28-11-78 |
| | | US-A- 40988 | 24 04-07-78 |
| | 27-10-78 | GB-A- 15844 | 62 11-02-81 |
| FR-A-2385693 | 2/ 10 /0 | BE-A- 8654 | 68 02-10-78 |
| | • | CA-A- 10916 | 79 16-12-80 |
| | | CH-A- 6280 | |
| | | DE-A,C 28096 | |
| | | JP-C- 14004 | |
| | | JP-A- 531217 | |
| | | JP-B- 620091 | |
| | | LU-A- 793 | |
| | | NL-A- 78034 | |
| | | US-A- 41772 | 290 04-12-79 |
| | 09-12-83 | CA-A- 11999 | 28-01-86 |
| FR-A-2528038 | 03 12 03 | EP-A,B 00970 |)71 28-12-83 |
| | | JP-A- 590014 | 159 06-01-84 |

· Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

De. Je Internationale No PCT/FR 94/00802

| Document brevet cité au rapport de recherche | Date de publication | Membre(s) de la famille de brevet(s) | Date de publication |
|---|---------------------|--|--|
| FR-A-2606015 | 06-05-88 | FR-A- 2602768 EP-A,B 0258134 | 19-02-88 02-03-88 |
| FR-A-2602768 | 19-02-88 | EP-A,B 0258134 FR-A- 2606015 | 02-03-88 06-05-88 |
| FR-A-2684875 | 18-06-93 | AU-A- 3008092 EP-A- 0547952 JP-A- 6065070 | 17-06-93 23-06-93 08-03-94 |
| FR-A-2593809 | 07-08-87 | CA-A- 1274543 EP-A,B 0233106 JP-A- 62190160 US-A- 4927855 | 25-09-90 19-08-87 20-08-87 22-05-90 |
| EP-A-0462004 | 18-12-91 | FR-A- 2663225 AU-A- 7843691 JP-A- 4230214 US-A- 5180745 | 20-12-91 19-12-91 19-08-92 19-01-93 |

World Patent No. WO 95/01171 A1

Translated from French by the Ralph McElroy Co., Custom Division P. O. Box 4828, Austin, Texas 78765 USA

Code: 1492-35972

INTERNATIONAL PATENT OFFICE

WORLD ORGANIZATION FOR INTELLECTUAL PROPERTY International patent published on the basis of Patent Cooperation Treaty INTERNATIONAL PUBLICATION NO. WO 95/01171 A1

International Patent Classification6: A 61 K 31/165

International Patent Application No.: PCT/FR94/00802

International Application Date: June 30, 1994

International Publication Date: January 12, 1995

Priority No.: 93/08011

Priority Date: June 30, 1993

Priority Country: France

USE OF ACETAMIDE DERIVATIVES FOR MODIFYING FEEDING BEHAVIOR

Patent applicant (for all the designated contracting states except USA):

Laboratoire L. Lafon (FR/FR) 19, avenue du Professeur-Cadiot F-94701 Maisons Alfort (FR) Inventor; Inventor/Applicant (USA only):

Philippe Laurent (FR/FR) 37, rue de la Glacière F-69600 Oullins (FR)

Agent:

Gérard Le Guen Cabinet Lavoix, 2, place d'Estienne-Orves F-75441 Paris Cedex 09 (FR)

Designated Contracting States:

AM, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, GE, HU, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LV, MD, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, RO, RU, SD, SI, SK, TJ, TT, UA, US, UZ, VN, European Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, ER, GB, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG)

Published with international search report

(57) Abstract

The present invention relates to the use of compounds having the formula (1) wherein R₁ is selected among H, 4-fluoro, 3-fluoro and 4-chloro; R2 is selected among H, 4-fluoro and 3-fluoro; R3 is selected among H, OH and isopropyl; and n = 0 or 1. These compounds are useful for the fabrication of a medicament which modifies feeding behaviour.

FOR INFORMATION ONLY

Codes for the identification of PCT contract states on the cover sheets of the documents that publish the international applications in accordance with the PCT.

| AT AU BB BF BG BJ CA CF CG CH CCN CS CZ DE FI FR | Austria Australia Barbados Belgium Burkina Faso Bulgaria Benine Brazil Belarus Canada Central African Republic Congo Switzerland Ivory Coast Cameroon China Czechoslovakia Czech Republic Germany Denmark Spain Finland France | GE GN GR HU IE IT JP KG KP KR KZ LI LK LU MD ML MN | Georgia Guinea Greece Hungary Ireland Italy Japan Kenya Kirgizstan Korean Democratic People's Republic South Korea Kazakhstan Liechtenstein Sri Lanka Luxembourg Latvia Monaco Republic of Moldavia Madagascar Mali Mongolia | MR MW NE NL NO NZ PL PT RO RU SE SI SK SM TD TT UA US | Mauritania Malawi Niger Netherlands Norway New Zealand Poland Portugal Romania Russian Federation Sudan Sweden Slovenia Slovak Republic Senegal Chad Togo Tajikstan Trinidad and Tobago Ukraine United States of America |
|--|--|--|--|--|--|
| | | | | US | _ |
| | | MN | Mongolla | UZ | Uzbekistan |
| GA | Gabon | | | VN | Vietnam |
| GB | United Kingdom | | | ΛN | Alecuam |
| | | | | | |

The present invention relates to the use of acetamide derivatives and their optical isomers for the manufacture of drugs that modify feeding behavior.

The present invention relates more specifically to the use of compounds with formula:

$$R_1$$
 $CH-S(O)n-CH_2-CO-NH-R_3$
 R_2
 (I)

in which:

R₁ is selected from H, 4-fluoro-, 3-fluoro and 4-chloro,

 R_2 is selected from H, 4-fluoro and 3-fluoro,

 R_3 is selected from H, OH and isopropyl, and

n = 0 or 1.

These compounds include in particular:

adrafinil, or benzhydrylsulfinylacetohydroxamic acid (described in FR-A 2,326,181),

modafinil, or benzhydrylsulfinylacetamide (described in FR 2,385,693),

4-fluorobenzhydrylsulfinylacetamide,

4-chlorobenzhydrylsulfinylacetamide,

4,4'-difluorobenzhydrylsulfinylacetamide,

N-isopropylbenzhydrylsulfinylacetamide (described in FR-A 2,528,038),

3,3'-difluorobenzhydrylsulfinylacetamide (described in FR-A 2,601,673),

4,4'-difluorobenzhydrylthioacetamide (described in FR-A 2,602,768),

and benzhydrylthioacetamide (described in FR-A 2,606,015). The compounds were described as central nervous system

The compounds were described as central nervous system stimulants.

It has now been discovered that these compounds can also be used in therapy as modifiers or regulators of feeding behavior in humans and animals.

The present invention consequently has as its object the use of the compounds with formula I and their optical isomers for the manufacture of a drug that modifies feeding behavior.

The drug in particular allows the retarding of feeding and can thus constitute a valuable aid in the regulation of weight, particularly in individuals who are following a diet.

The drug can particularly be administered in a form that is suitable for oral administration. Generally, the doses administered are less than those used to stimulate the central nervous system.

The results of pharmacological tests that demonstrate the effects of compounds with formula I on feeding are given below.

Effects of modafinil on the consumption of food in mice

The method used has been described by Ladurelle et al. (Ladurelle, N., Dutertre-Boucher, D., Constentin, J. (1991), Stimulation of D1 and D2 dopamine receptors produces additive

anorectic effects. Fundam. Clin. Pharmacol., Vol. 5, pp. 481-490).

The mice (male, MNRI, January [sic]) fasting for 18 h (water ad libitum) are placed in individual cages after intraperitoneal administration of modafinil, in a suspension in a solution of gum arabic, in a volume of 20 mL/kg. A biscuit, which has first been weighed, is placed in each cage 30 min after the administration of modafinil. The consumption is determined by weighing the biscuit 15, 30, 60, 120 and 180 min after its introduction.

The consumption of food for the periods 0-15, 15-30, 30-60, 60-120 and 120-180 min is presented in the following table:

| | | (2) | | | | |
|--------------------|--------|---------------------------------------|----------------------------|---------------------------|---------------------------------------|----------------------|
| MODAFINIL mg/kg | | | | | t la période | |
| i.p. | souris | | 15-30 min | 30-60 min | 60-120 min | 120-180 min |
| 0 | 36 | 443 <u>+</u> 18.3 | 235 ± 15.5 | 329 <u>+</u> 27.8 | 358 <u>+</u> 38.8 | 340 ± 41.5 |
| 2 | 12 | 335 <u>+</u> 29.5 * | 168 ± 26.9 | 246 ± 33.7 | 392 <u>+</u> 50.8 | 400 ± 83.3 |
| . 4 | 12 | 330 <u>+</u> 29.8 ** | 150 ± 30.3 | 243 ± 34.1 | 432 <u>+</u> 64.4 | 400 <u>+</u> 87.8 |
| 8 | 12 | 276 + 21.1 | 119 + 25.2 **** | 263 ± 27.5 | 466 <u>+</u> 72.4 | 363 <u>+</u> 76.1 |
| . 16 | 36 | 285 ± 19.5 *** | 131 ± 12.0 | 251 <u>+</u> 17.0 * | 519 <u>+</u> 23.4 ≈* | 399 <u>+</u> 39.0 |
| 32 | 24 | 217 + 20.9 | 84 <u>+</u> 13.2 *** | 215 ± 16.2 | 505 + 38.5 * | 567 <u>+</u> 61.3 |
| 64 | 24 | 172 + 20.0 | 51 + 6.1 | 125 ± 12.7 | 360 ± 33.0 | 497 <u>+</u> 35.4 |
| 128 | 24 | 150 ± 19.3 | 38 <u>+</u> 6.8 *** | 100 ± 14.3 | 255 <u>+</u> 49.3 | 266 <u>+</u> 22.9 |

[stamp at bottom of page]: Replacement page (Rule 26)

To allow a better evaluation of the quantities of food ingested, the consumption is calculated, for 5-min periods, for each period.

| | | | (2) | | | | |
|----------|--------------|--------|-------------------------------|--------------------------------------|-------------------------------|--------------------|--------------------|
| | FINIL /kg | Nombre | Nourriture | ingérée (mg | • E.S.M.) par | 5 min pendant | la période |
| <u> </u> | .р. | suris | 0-15 min | 15-30 min | 30-60 min | 60-120 min | 120-180 min |
| | 0 | 36 | 148 <u>+</u> 6.1 | 78 ± 5.2 | 55 <u>+</u> 4.6 | 30 ± 3.2 | 28 <u>+</u> 3.5 |
| | 2 | 12 | 112 + 9.8 * | 56 <u>+</u> 9.0 * | 41 <u>+</u> 5.6 | 33 <u>+</u> 4.2 | 33 <u>+</u> 6.9 |
| | 4 | 12 | 110 + 9.9 | 50 + 10.1 | 41 ± 5.7 | 36 ± 5.4 | 33 <u>+</u> 7:3 |
| | 8 | 12 | 92 + 7.0 *** | 40 + 8.4 *** | 44 + 4.6 | 39 ± 6.0 | 30 <u>+</u> 6.3 |
| | 6 | 36 | 95 + 6.5 *** | цц <u>+</u> 4.0 ххх | 42 <u>+</u> 2.8 ★ | 43 + 1.9 | 33 <u>+</u> 3.3 |
| 3 | 2 | 24 | 72 + 7.0 244 | 28 + 4.4 *** | 36 <u>+</u> 2.7 | 42 ± 3.2 * | 47 + 5.1 |
| 6 | 4 | 24 | 57 + 6.7 788 | 17 + 2.0 | 21 ± 2.1 *** | 30 <u>+</u> 2.7 | 41 ± 2.9 |
| 12 | 8 | 24 | 50 + 6.4 *** | 13 + 2.3 | 17 + 2.4 *** | ± 4.1 | 22 <u>+</u> 1.9 |

Key: 1 No. of mice

Food ingested (mg ± S.D.M.) per 5 min during the period

Modafinil administered intraperitoneally 30 min before the start of the test results in a significant decrease of the ingestion of food in mice, starting at the lowest dose studied (2 mg/kg). This dose-dependent decrease is observed during the first 60 min of the test at doses of 16, 32, 64 and 128 mg/kg.

The significant increase in the ingestion of food observed 90 min after the administration of 16 and 32 mg/kg of modafinil is interpreted as a compensation for the decrease observed during the first 60 min of the test. In fact, the total consumption of food during the entire duration of the test is not significantly different from that of the control lot.

Claims

1. Use of compounds with formula:

in which:

 R_1 is selected from H, 4-fluoro-, 3-fluoro and 4-chloro, R_2 is selected from H, 4-fluoro and 3-fluoro, R_3 is selected from H, OH and isopropyl, and n=0 or 1, and their optical isomers,

for the manufacture of a drug that modifies feeding behavior.

2. Use according to Claim 1, in which the compound is selected from:

adrafinil, or benzhydrylsulfinylacetohydroxamic acid, modafinil, or benzhydrylsulfinylacetamide,

4-fluorobenzhydrylsulfinylacetamide,

4-chlorobenzhydrylsulfinylacetamide,

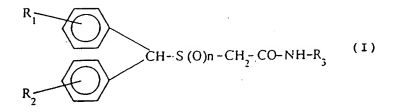
4,4'-difluorobenzhydrylsulfinylacetamide,

N-isopropylbenzhydrylsulfinylacetamide,

3,3'-difluorobenzhydrylsulfinylacetamide,

4,4'-difluorobenzhydrylthioacetamide and benzhydrylthioacetamide.

- 3. Use according to Claim 1 in which the compound is modafinil.
- 4. Method to modify the feeding behavior in a patient, which comprises the administration to this patient of a therapeutically effective quantity of a compound selected from the compounds with formula:



in which:

 R_1 is selected from H, 4-fluoro-, 3-fluoro and 4-chloro, R_2 is selected from H, 4-fluoro and 3-fluoro,

R₃ is selected from H, OH and isopropyl, and

n = 0 or 1,

and their optical isomers.

5. Method to modify the feeding behavior in a patient, which comprises the administration to this patient of a therapeutically effective quantity of a compound selected from:

adrafinil, or benzhydrylsulfinylacetohydroxamic acid, modafinil, or benzhydrylsulfinylacetamide,

4-fluorobenzhydrylsulfinylacetamide,

4-chlorobenzhydrylsulfinylacetamide,

4,4'-difluorobenzhydrylsulfinylacetamide,

N-isopropylbenzhydrylsulfinylacetamide,

3,3'-difluorobenzhydrylsulfinylacetamide,

4.4'-difluorobenzhydrylthioacetamide and

benzhydrylthioacetamide.

6. Method to modify the feeding behavior in a patient, which comprises the administration to this patient of a therapeutically effective quantity of modafinil.

Int. Jonal Application No PCT/FR 94/00802

| A. CLASS IPC 6 | IFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/165 | | | |
|--|---|--|---|--|
| | | | | |
| According | o International Patent Classification (IPC) or to both national classif | fication and IPC | | |
| B. FIELDS | SEARCHED | | | |
| Minimum d | ocumentation searched (classification system followed by classification A61K | ion symbols) | • | |
| I IFC 0 | . Autr | | | |
| Documental | tion searched other than minimum documentation to the extent that | such documents are included in the fields se | tarched | |
| Document | | | | |
| | | | | |
| Electronic d | lata base consulted during the international search (name of data bas | e and, where practical, search terms used) | | |
| | | | | |
| | | | | |
| C DOCUM | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | |
| Category ' | Citation of document, with indication, where appropriate, of the re | elevant passages | Relevant to claim No. | |
| | | | · - · · · · · · · · · · · · · · · · · · | |
| A · | FR,A,2 601 673 (LABORATOIRE LAFON | 1) 22 | | |
| | January 1988 cited in the application | | • | |
| | see claims | | | |
| | | 1) 20 | | |
| ٨ | FR,A,2 326 181 (LABORATOIRE LAFON April 1977 | 1) 29 | | |
| | cited in the application | | | |
| | see claims | * | | |
| A | FR,A,2 385 693 (LABORATOIRE LAFON | 1) 27 | | |
| | October 1978 | | | |
| | cited in the application see claims | · | | |
| | | | | |
| | - | ·/ | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | · | |
| X Furt | ther documents are listed in the continuation of box C. | Patent family members are listed in | in annex. | |
| | tegories of cited documents: | T later document published after the inte or priority date and not in conflict wi | th the application but | |
| 'A' docum | ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance | cited to understand the principle or the invention | seory underlying the | |
| E' earlier | | 'X' document of particular relevance; the carmot be considered novel or cannot | be considered to | |
| "E" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention | | | | |
| - crato | n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or | cannot be considered to involve an in document is combined with one or m ments, such combination being obvio | ore other such docu- | |
| 'P' docum | means ent published prior to the international filing date but | in the art. | | |
| later t | han the priority date claimed | '&' document member of the same patent Date of mailing of the international se | | |
| Date of the | actual completion of the international search | 20.09. | | |
| 8 | September 1994 | 20.03. | | |
| Name and | mailing address of the ISA | Authorized officer | | |
| | European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk | | | |
| | Tcl. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Facc (+31-70) 340-3016 | Klaver, T | | |

Int. Jonal Application No PCT/FR 94/00802

| CICCO | abon) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | PC1/FR 34/00802 | |
|------------|--|-------------------|-------|
| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to clair | n No. |
| A | FR,A,2 528 038 (LABORATOIRE LAFON) 9 December 1982 cited in the application see claims | | |
| A | FR,A,2 606 015 (LABORATOIRE LAFON) 6 May 1988 cited in the application see claims | | |
| A | FR,A,2 602 768 (LABORATOIRE LAFON) 19 February 1988 cited in the application see claims | | |
| ٨ | FR,A,2 684 875 (LABORATOIRE LAFON) 18 June 1993 -see claims | | |
| ٨ | FR,A,2 593 809 (LABORATOIRE LAFON) 7 August 1987 see claims | | |
| A | EP,A,O 462 004 (LABORATOIRE LAFON) 18 December 1991 see claims | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | - | | |
| | | | ٠ |
| | | | |
| | | | |
| | | · | |

Inte. mai Application No PCT/FR 94/00802

| | | PCI/FR | |
|--|------------------|---|--|
| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
| FR-A-2601673 | 22-01-88 | EP-A,B 0256909 JP-A- 63183549 | 24-02-88 28-07-88 |
| FR-A-2326181 | 29-04-77 | GB-A- 1520812 AT-B- 346828 AT-B- 349026 AT-B- 347426 AU-B- 511619 AU-A- 1818876 BE-A- 846880 CH-A- 614934 DE-A, C 2642511 JP-C- 1320501 JP-A- 52046058 JP-B- 60045186 LU-A- 75909 NL-A- 7610929 OA-A- 5444 SE-B- 431088 SE-A- 7610940 US-A- 4066686 US-A- 4127722 US-A- 4098824 | 09-08-78 27-11-78 12-03-79 27-12-78 28-08-80 06-04-78 01-04-77 28-12-79 14-04-77 29-05-86 12-04-77 08-10-85 11-05-77 05-04-77 31-03-81 16-01-84 03-04-77 03-01-78 28-11-78 04-07-78 |
| FR-A-2385693 | 27-10-78 | GB-A- 1584462 BE-A- 865468 CA-A- 1091679 CH-A- 628026 DE-A,C 2809625 JP-C- 1400453 JP-A- 53121724 JP-B- 62009103 LU-A- 79335 NL-A- 7803432 US-A- 4177290 | 11-02-81 02-10-78 16-12-80 15-02-82 05-10-78 28-09-87 24-10-78 26-02-87 28-09-78 03-10-78 04-12-79 |
| FR-A-2528038 | 09-12-83 | CA-A- 1199916 EP-A,B 0097071 JP-A- 59001459 | 28-01-86 28-12-83 06-01-84 |

PCT/FR 94/00802

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|--|---------------------|--|--|
| FR-A-2606015 | 06-05-88 | FR-A- 2602 EP-A,B 0258 | |
| FR-A-2602768 | 19-02-88 | EP-A,B 0258 FR-A- 2606 | |
| FR-A-2684875 | 18-06-93 | AU-A- 3008 EP-A- 0547 JP-A- 6069 | |
| FR-A-2593809 | 07-08-87 | EP-A,B 0233 JP-A- 62190 | 4543 25-09-90 3106 19-08-87 0160 20-08-87 7855 22-05-90 |
| EP-A-0462004 | 18-12-91 | AU-A- 7843 JP-A- 423 | 3225 20-12-91 3691 19-12-91 0214 19-08-92 0745 19-01-93 |

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

| Defects in the images include but are not limited to the items checked: |
|---|
| BLACK BORDERS |
| ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES |
| ☐ FADED TEXT OR DRAWING |
| ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING |
| ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES |
| ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS |
| ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS |
| ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT |
| ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY |
| OTHER: |

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.